

# Baytril 25 mg/ml injekčný roztok

Godkänd

- Enrofloxacin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Baytril 25 mg/ml injekčný roztok

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin (smågris)

Kanin

Burfågel

Hund

Katt

Gnagare

Reptil

### Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

•

**Svin (smågris)**

- Meat and offal. 13 dygn

•

**Kanin**

- Meat and offal. 6 dygn

•

**Burfågel**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in birds intended for human consumption.

**Intramuskulär användning:**

•

**Svin (smågris)**

- Meat and offal. 13 dygn

•

**Kanin**

- Meat and offal. 6 dygn

•

**Burfågel**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in birds intended for human consumption.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01MA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Slovakien

---

**Tillgänglig i:**

Slovakien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Godkännandedatum:**

18/10/1995

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/329/95-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/10/1995

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.